

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Awtorizzat

- Marbofloxacin

Product identification

Isem tal-mediċina:

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Marbosol 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések számára A.U.V.

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Użu għal taħt il-ġilda

Użu għal ġol-muskoli

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-vini:

• Cattle

- Meat and offal. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Użu għal taħt il-ġilda:

• Cattle

- Meat and offal. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Użu għal ġol-muskoli:

• Cattle

- Meat and offal. 6 day

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Milk. 72 hour
Single dose (8 mg/kg) (IM)

- Milk. 36 hour

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Meat and offal. 3 day
Single dose (8 mg/kg) (IM)

• Pig

- Meat and offal. 4 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01MA93

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Hungary

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Marketing authorisation date:

21/02/2013

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Awtorità responsabbli:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

3319/X/13 NÉBIH ÁTI

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/02/2013

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

DE/V/0175/002

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060439>